

使用上の注意改訂のお知らせ

抗精神病剤

ブロナンセリン錠 2 mg 「日医工」

ブロナンセリン錠 4 mg 「日医工」

ブロナンセリン錠 8 mg 「日医工」

ブロナンセリン錠

製造販売元 日医工株式会社

富山市総曲輪1丁目6番21

この度、上記製品につきまして「使用上の注意」の一部を改訂（下線部分）致しましたので、お知らせ申し上げます。

なお、改訂添付文書を封入した製品がお手元に届くまでには若干の日数が必要ですので、今後のご使用に際しましては下記内容をご高覧くださいますようお願い申し上げます。

<改訂内容>（ ：令和2年3月31日付厚生労働省医薬・生活衛生局医薬安全対策課長通知による改訂）

新	旧
1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること） (1)（現行通り） (2) パーキンソン病又はレビー小体型認知症のある患者 [錐体外路症状が悪化するおそれがある。] (3) ～ (10)（現行通り）	1. 慎重投与（次の患者には慎重に投与すること） (1)（略） (2) パーキンソン病のある患者 [錐体外路症状が悪化するおそれがある。] (3) ～ (10)（略）

<改訂理由>

レビー小体型認知症はパーキンソン病や認知症を伴うパーキンソン病等とともにレビー小体病として包括的な疾患スペクトラムとして捉えられており、パーキンソン病と同様に注意喚起を行うことが適切であるとの医薬品医療機器総合機構の判断により、本剤においても使用上の注意を改訂致しました。

今回の【使用上の注意】の改訂内容につきましては、日本製薬団体連合会発行の「DRUG SAFETY UPDATE（DSU）医薬品安全対策情報 No.288」（2020年4月発行）に掲載の予定です。
また、改訂後の添付文書は医薬品医療機器総合機構ホームページ（<http://www.pmda.go.jp/>）ならびに弊社ホームページ「医療関係者の皆さまへ」（<https://www.nichiiko.co.jp/medicine/>）に掲載致します。

